

昭和48年//月7日

特許庁長官

/ 発明の名称

大阪府大阪市東住吉区湯里町 / の / 0 2

(ほか/名)

大阪府大阪市東区道修町3丁目/2番地

4代 理 人 郵便番号 553

大阪市福島区監船上2丁目47番地 国野蘇舞鄉株式会社特許部(電話

/ 通





(9) 日本国特許庁

公開特許公報

①特開昭 50-76072

43公開日 昭50.(1975) 6.21 20特願昭 48-125187

②出願日 昭48.(1973) 11.7 未請求 (全7頁) 審查請求

广内整理番号 7043 44 7306 44 6855 44

52日本分類 16 E431 E432 16

6855 44

C07D 213/62 C07D213/81 16 E433 C07D213/84 30 B4

CO7D 215 / 20 C07D217/24# A61K 31/44

5D Int. C12.

A61K 31/47

/ 発明の名称

置換酢酸誘導体の製造法

2.特許請求の範囲 一般式



(式中、X, X, X, Y, Y,およびY,はそれぞれ水 麦、アルキル茶、アルコキシ基、カルボ 水酸基、アシルオキシ基、アシルアミノ基、トリ フルオロメチル基、あるいはハロゲンを変わし、 これらの置換基のうちの任意の2置換基が結合し てピリジン環あるいはベンゼン環に結合する脂環 あるいはベンゼン繭を形成してもよく、Xはハロ ゲンを表わし、Aは酸素あるいは硫黄を表わし、

Rは水素あるいは低級アルキル基を表わす。ただ し上記一般式中の一CBX 基は2個の置換基により 形成されたベンゼン課上に存在してもよい。) で示される化合物をカルボキシル化反応に付して 一种式



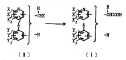
(式中、X,X,X,Y,Y,Y,AおよびRは前記 と同意義を表わす。〕

で示される化合物を得ることを特徴とする置換酢 酸悪導体の製造法。

3発用の詳細な説明

本発明は置換酢酸誘導体の製造法に関し、 に詳しくは優れた抗炎症作用(抗りウマチ作用も 合む)および鍍瘍作用を示し、医薬またはその合 成中間体として有用な置換酢酸誘導体の製造法に 関する。

本発明方法の要請は次式によって示される。



(式中、 X, X = X , Y , Y , 対はびす以ばれぞれ。 来、 アルキル基。アルコキレ基、カルコモン基、 アミノ悪、 カルボモイル器、 ニトロ馬、 シアノ 基 水酸差、 アシルオキレ基、 エアレルでミノ基、 トリアルオロメチル基あるのほグのは関係素が約合して、 これらの曖昧基のよらの任意のは関係素が約合して よるいばベンギン関を形成してもよく、 ドはハロゲンを要わし、 はは簡素あるいは概要かあらわし、 ほは水素あるいは低級アルキル基を変わす。 ただ し、 上記一般式 一切 で 変わされる 電鉄器 は 2 個の曖昧差は 1 か 形成されたベンギン関上に存在し てもよい。)

本発明方法は一般式(||) で示されるハロゲノア ルキル誘導体をカルボキシル化反応に付して一般 式(||) で示される対応する置換能酸誘導体を得 ることを目的とする。

本発明方法の原料化合物(11) は対応するアル コール化合物をハロゲン化水素酸、ハロゲン化チ オニルあるいはハロゲン化リンによって常法通り ハロゲン化することにより得られる。

6 選ばれる同一または相異なる / ~ 3 値の置換基 によって各々ペンギン類およびピリジン類が置換 されていてもよい有機ハロゲン化合物である。

本発明方法の実施においては通常ペンジル型ハロゲン化物に対して用いられるすべてのカルボキシル化方法を用い得るが、その2、3を例示すると次のとおりである。

まず一切としてはハロゲノアルキル誘導体(1)のハロゲン原子をシァノ法に関係する。この反応 は不然性落落(例えば、ピリシン、ピメチルルル ユアミド、タメチルスルホキレド、ノーメチルー ユーピロリドン、水、メタノール、エタノール) 中ンア人は然利(例はば、シアン化部一剣、シアン化ナトリウム、シアン化カリウム・シアンイド)りを使用して造常加熱下に実施される。なお、ヨウ化ナトリウム、ヨウ素ーヨウ化カリウムを加まて反応の促進を関でしている。 びいて得られたシアノアルキル 級勝 なか分解に付け、この加水分解に依って行ま

ばよく、 動性条件下あるいは塩素性生薬性・次の・ず れでおこなつでもよい。酸としては寒、硬腫・ 、耐酸、またはとれると有機酸(卵丸は、耐酸)な どとの配合物を用いることができ、塩基としては 水腫化アルカリ、炭酸アルカリなどが用いられ、 水あるいは含水砂塩の存在下で加熱することによ り実施される。

まらに他の方法としてはグリニャーの就薬をカルボキンル化する方法がある。すなわち、ハロゲン化アルキル高研体(目)に常性と対り金属マシセウルの反応させてグリニャーが誘致しているかまたは倒体炭酸と反応させ欠いで加水分解に付さくとにより目的とする緩熱計削速減少があられる。グリニャーが減衰の単年向上の海雲が成中で反応を行うとと、ヨウドあるいは臭化エチルなどの添加術を加えること、その機造幣のグリニャール就素によるカルボン番を成の反応条件は本発明方法実施の機にも同様を頂いる。

また、アルカリ金属化合物と炭酸によるカルボ

ン酸の合成法も利用できる。一般にヒルロゲノアルキル誘導体(1)にブチルリチウムを反応させ リチウム化合物とした後これに二酸化炭素を導入することにより目的化合物(1)を得る。この方法においてブテルリテウムの代りにブロムベンゼンとリチウルまたは砂状ナトリウムアマルガムを用い得ることにどきも選挙のアルカリ金属化合物によるカルボン酸の合成と同様である。

なおとれるのカルボキシル化反応中に変化を受けるとりラン関系あいはペンギン関上の服務基は カルボキンル化反応線に着生化酵素で依拠して おき反応機で複光を使用させたと、あるいに反 応中に加水分解等の変化を受けた監験基を反応終 了後得び始約してもどの医機基にもどすことなど も必要に低して考慮されておい。

本発明方法においては上記されたカルボキシル 化反応に限定されるものでなく、一般式[|]] で 示される化合物をカルボキシル化して置換酢酸 薄体(|] にする方法をすべて包含するものであ TWM 1830-7007とかる。かくして持ちれた豊美春巻養養本(1)はさ 6 に分極、精製あるいは製剤化の必要に応じて、 適当なアルカリ金属塩(例えば、アトリウム、カ リウム)、アルカリ土金属塩(例えば、カルシウ ム、マグネシウム、バリウム)、その他アルミニ クル塩などに指法に従って変換することが可能で ある。

本発明方益の目的化合物である電機影解誘導体 (1) およびその複類は優れた抗炎症作用(抗) マッチ作用を含むりまたは鎮痛作用を示し、医薬 またはその合成中間体として有用な化合物である。 以下実施例において本発明方述の態線を示す。

ユーフェノホシー5-クロロノチルピリジン / まままりをジメテルスルホキンド9の4に悠解 し、350でかきまぜながらシアン化ナトリウム のジメチルスルホキンド溶破(ドム8/ドよ5社) を加え3の分間反応させる。冷海球水を加え、 エーテルで舶出し舶出版を水洗後炭酸カリウムで 軟備しエーチルを留ますると油炭液酸/273を

得る。アルミナカラムクロマトに付し、SO系ベンゼングへルキン郡出部より!ASSの6一フエノキシー3…ビリジンアセトニトリルを得る。
IRVの64。cm-1 2240。

本品 20岁に 20年水酸化かりウム水溶液 / 0 起およびエタノール / 0 のはを取え水形上で / 内間 趣味する。エタノールを簡素投水を加えて着軟し塩 前で 酸性とした 後張炭酸 ナトリウムでアルカリ 性とし、クロロホルムおよびエーチルで流動 板面 性技で処理する。次いで塩酸で田々に調整し 場 校 水水・水 銀酸 エーテルを留ますること - フェノネシー 3 ーピリジル常動 / フェクを得る。エーテル/ ヘル サンはし 再結晶する と中 ダ ダーチェク で イエ・ア・バース・サンは、同時間 (1000 cm²) 2500 / 1910 / 1920。 実施の32 で 2500 / 1910 / 1920 で 2500 で 2500

s- フエノキシー 3- (α-ハイドロキシエチル)ピリジン s 2 9 を四塩化炭素 2 0 m に溶解し - 2 ~ 0°Cで三臭化リンの四塩化炭素溶液(2 / 9 / 4 ml)に2 0分を要して滴下した彼さらに 2の分間同級度で反応させ、次いで家庭で一皮放 置する。反応能を氷水中に投入し希提鞭すトリウ ム水器程で中和した後クロロホルムで加出する。 抽出族を転載を可ロホルムを包まし始状残液と して 3 − フェノキシー 3 − (α − ブロモエデル) ビリロンム 3 9 を得る。本品は精製することなく 次工程に用いる。

本品 L 39 を 新らたに調難したテトラヒドロフシノロ W 応解化、 変素残成中からまぜながら - 3 ので プチルリチウム (L 4 4 6 mol) 3 3 4 を加え 10 の 報度である。 の 4 2 で 4

特別 昭50-76072(4)

ン酸を得る。

ターフェノキシー 3 - (α-クロロエチル)ピリジンを用いて同様の結果を得る。

IR 」Najol ca^{-/} 2400.1900.1725。 事施例3

 洗、乾燥後エーテルを留去し、Ψ/30~/34 Cのユー(エーフエノキシー3ー ピリジル) プロ ピオン酸を得る。於酸エチルより再結晶し、Ψ /35~/355 Cの結晶を得る。

実施例《

5 つつスノルシー3 - (αープロモエテル) ビリシュスア 6 7 を 9 メチルズルホキシド 2 の 4 に 解 1 し 3 5 で 0 かきま ぜながらシアン化ナトリウムのジメチルスルホキシド 唇鏡 (5 3 0 町 / 平 4) を加え 2 時間反応させる。 冷却後水水を加えエーテルで抽出。 抽出療を水洗、 免機後エーテルを 留去し、 抽状残乏 2 0 f として 1 ー フェノネレー3 - (αーシアノエテル) ビリシンを 得る。
IR **Cal** o a **/ 2250。

本品は精製することなく次工客に用いる。 本品 1.2 9 年 2.0 ま水酸化 カリウム 水溶液 6.0 がおよびエラノール 6.0 がの配液に溶解し、 6.5 周 選続する。 エタノール を留去後水を加えて 希釈 し、凝酸で鬱性とした後輩 尿酸ナトリウムでアル カリ性として 9 ロコホルムおよびエーチルで洗練

後活性級で起源する。期間でガルに調整し折出するた識を戸板、水尾、乾燥すると中/3/ペ/3ル 「の2ー(3-7エノキシー3ーピリジル)プロ ばオン酸を得る。酢酸エチルより再結晶もると、 や/35~/3550的結晶を得る。

車施例5

実機例 / と同様に反応を行い、ユー(ヨークロロメチルフェノキシ) ピリジンからヨー(ユービリジルオキシ) フェニル酢酸、デリソの~ / / / でを得る。

実施例 6-95

実施例/と同様に反応を行い、下記の化合物を 得る。なお下記表中で用いられる略号は下記の意味を表わす。

Met:メトキル基 Met:メトキル基 Bt:エチル基 1so-Bu:イソプチル基 Ac:アセチル基 An: アニリノ基 Ca:カルシウム塩 As: アルミニウム複合体

d:分解点

HO
001
ينـــين
-71.00
××4/
4
- 1
KU K
片 밥 낡

实施例	- CHOOOB の位置	æ	- ¥-	х,	×"	, A.	μŢ	⊁"	(D _c) de
9	*	344	2-0	m	=	×	==	×	B# 6-86
	*	×	2-0	m	m	37	×	m	152~153d
*0	*	Ke	3-0	m	щ	20	m	343	P07/~6//
۰	¥	Me	2-0	м	m	m	P	×	P66~26
01	*	×	7-0	ж	Ħ	3-01	×	æ	/23~/2#d
;	*	==	3-0	. 20	×	30-6	×	ás	133~134G
, 7	*	Me	7-0	m	×	3-01	m	×	1075~1085d
. 3	¥	20	2-0	æ	m	3-01	142	Ħ	84~85d
*	•	Me	2-0	100	Ħ	30-#	Ħ	Ħ	111-011
5	m	Ķ	2-0	H	H	ж	ш	m	56~46
9/	•	Me	0-9	ш	m	m	×	×	53~63
11	m	Me	0-9	ш	Ħ	#-C\$	æ	tet	114-115
8/	7	9	9-0	Ħ	Ħ	æ	×	н	08 /35~/36
. 61	~	×	9-9	Ħ	H	100	22	=	Ca sows/d
30	*	We	2-8	ж	×	Ç	Ħ.	m	M 64-65
'n	s .	ž	0-7	m	212	#-Met	m	æ	129~130d
77	*	We	7-0	Ħ	×	2	×	m	101~1024
2.3	en .	M	8-9	m	=	100	m	m	1143~1155
7,5	an,	×	9-0	×	×	4. 36	þij	Ħ	66-86
2.5	¥	We	2 - 5	H	m	m	Ħ	×	(#1~0#1 B)
26	m,	Me	9-0	m	×	# Met	m	111	'Ca /55
37	*	ž,	2-0	ш	m	3	ш	m	92-93
38	m	m	9-0	m	m	\$0-#	×	ш	116-117
29	m	We	9 - 0	Ħ	ш	3-08	н	×	100-107
30	*	Me	2-0	m	щ	KO-6	m	щ	P901~501
3	e)	超	09	m	tes	#CF	Ħ	Ħ	M 236
3.2	*	Me	2-0	m	m	ED00-#	щ	щ	154~156d
	*	Ne.	3-0	Ħ	ш	34	22	bd	Ca 155-157
34	m	¥6	9	Ħ	Ħ	8-C5	22	ш	Ch 150
3,5	*	Ne	2-0	n	Ė	4 CTIVIL		b	CACALLY STREET

(以下余日)

Y, 19 (°C)	546 155-156	6-Me 135~136	н Св. 169 д	5-Me /25~/26d	5-160 126~127d	H 08/65~/66d	H 1205~12/5	H /3/~/32	B /44-145	H Cq 216~217	H /22~/23	H 151~152	H /225~/235	E 69.5~005	H Ca 2/8d
, ,		2-16 4-16 6	34-(CH2)#-	Ą	3 16 4 16 3	23-(CH2) 4-	7.73	5.53	m	н	H	H	34-(0H2)3-	m	щ
, M	£ .	4	34-(£.	3.16	23-((スペントル	23-45.5	щ	m	ixi	72	34-(3-Met	222
×	pz	Ħ	Ħ	×	=	m	m	Ħ	表	1.1.	5	H2) #-	=	Ħ	4-1/e
Ħ,	pri	ж	ш	ш	×	m	=	×	4 No	36-425	45-425	4,5-(CH2)4-	Ħ	nt	3-16
R -A-	0-9	9-0	9-0	2-0	2-0	0-9	9-0	9 - 0	9-0	2-0	9-0	99	9-9	0-9	0-9
œ	8	육	Me	9	No.	¥	%	9	¥	9	9	2	¥	2	We.
A CHCOGE の位置	, m	'n	•	3	*	m	m	m	•	*	'n	'n	m	'n	•
失婚例	8.8	69	20	16	7.2	23	4	2.5	26	22	28	44	0.8	2	2.5

* : #-NHCOAn. * : #-NHCDORt

実施例	x,	x,	フェノキン 基	R - CHCOOH の位置	R	φ(°C)
83.	H	H	2	3	Мe	76~77
84	н	H	2	3	H	110~111
85	H	H	2	4	Me	129~130
86	5-CN	H	2	4	Ме	198~200
87	5-CONH2	H	2	4	Мэ	211~212
88	н	H	3	4	Me	130~131
89	8	Ħ	4	4	Ме	180-181
90	34-(C	H2)4"	2	4	Me	166~167
9/	34-~	ング	2	4,	Me	145~14
9.2	3-16e	⊈ Me	2	4	Me	155.6-156
93	# Me	5- M e	2	4	Мe	142~143
94	4-Me	H	2	4	Mo	123~129
95	6-16e	H	2	4	Мо	273~273

ルオキシ)ナフタリンを実施例1と同様に反応処 .

ナフチルリプロピオン酸を得る。 卯197~198

特許出願人 , 塩野義製薬株式会社 代理人 弁理士 岩崎 光隆

6 前記以外の発明者

キシワケン ヒガンカカチョウ 大阪府岸和田市東ケ 丘町 808の55 ヒロ セ カツ ミ に ※ 略 己

手 続 袖 正 母 ・ で 数見書に代えて)

9 宇削除

昭和48年12月6日 .

结件序形式 侧

人事件の表示 昭和48年特許顯第 / 25 / 87号 2 楽棚の名称

置換酢酸誘導体の製造法

3 補正をする者

事件との関係 特許出頭人

住所 大阪府大阪市東区道修町3丁目12署地

名称 (192) 塩野義製業株式会社

代表者 吉利 一 雄

4代理人

住所 大阪市福島区繁州上2丁目47番地

提野義製業株式会社特許部

(電話06-458-586/

氏名 弁理士(6703)岩 铸 光 및

よ補正の対象

明細書の発明の詳細な説明の欄

4 補正の内容

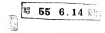
(A明細書第3頁の化学構造式[1]を下記のように訂正する。



(別書客 / 3頁下から 6 行目の「表わす。」を 「表わし、- A - 欄において例えば 2-0 はじ 7 シン 頭の 2 位がエーチル貼合をしていることを表わし、 ス・ス・ソ・ス・および 2 かろ々の欄において例え は 4-C4 は は形板の 4 位をクロルが優換していること とを表わす。以下の実施例においても開発である。」 に打正する。

(3) 同書第 / 6 頁末行の次に下記の文を追加する。 「注:上表におけるカルシウム塩は実施例 2 6の 80間書館1ク頁の表の下に下記の文を挿入する。 「注:実難例95のカルシウム塩は1水和物であ

U L



特許法第17条の2による補正の掲載 昭和 48年辞解解 | 2 上 18 7 号(韓國昭 中一つちの72号 明和 中年 6 月21日 保行公開的許公親 190-761 号規載) につ いては特許法親 178の2による横正があったので 下記の通り組織する。

Int. CP.	線別 記号	庁内整理番号
0070213/81		7138 40
		7138 40
213/84	1	7/38 40
215/20		7306 40
217/24	1	7306 40
11 AbIK 31/44		6617 40
31/47		6617 40
	1	
	1	
	1	l
	-	
	4.00	

よ補正の対象

明細書の「特許請求の範囲」および「発明の詳 細な説明」の職。

4 雑正の内容

(1)特許納求の範囲を別紙のとおり訂正する。 (2)明細書3頁下から8行、6行、6一5行、4 行および3行の「あるいは」を「または」に訂正する。

(3) 飼養 半頁を行および未行の「あるいは」を「 または」に打正する。 (4) 問書フ頁 / / 行および / 3 行の「あるいは」

(4) 同書7頁 / / 行および / 3 行の「あるいは を「または」に訂正する。

- 2 -

手 統 補

十 9字制除 肥和 55年 3 月/2 F

特許庁長官 殿

/事件の表示 配和 48年特許順節 / 25/87 号 2発明の名称

置換酢酸誘導体の製造法

3補正をする者

事件との関係 特許出願人

住所 大阪府大阪市東区道修町3丁目/2番地

名称 (/92) 塩野養製薬株式会社 代表器 吉 利 一 推

4代 理 人

お前の 大阪市福島区繁州5丁目/2番× 155.3.1 塩野 軽 製 素 株 式 会 社 特 許 部





(別 紙) 2特許請求の範囲 一般式



(式中、X,, X,, X,, Y,, Y, x)およびY,はそれぞれ 水素、アメリ基、カルバモイル蒸、ニトロ基、ウン メ悪、アメリ基、カルバモイル蒸、ニトロ基、シフ ノ悪、水黄素、アレルオモレ基、アレルアドノ系 トリフルギロメチル素、またはハロヴンを表わし、 これらの関係派のうちのほ形のよ野外が増合し でよりンツ選上には、ベンビ風に縮合する服用工 たはベンゼン盟を形成してもよく、Xはハロケン を表的し、Aは標準主たは一般アメカレ、たは小

以上

具 式中の一CHX 集は2個の重集基により形成された ベンゼン環上に存在してもよい(*´) で示される化合物をカルボモンル化反応に付して 一般式

X, N - CHCOO

(式中, X₁, X₂, X₃, Y₁, Y₂, Y₃, A および B は 前記と同意義を表わす。 〕

で示される化合物を得ることを特徴とする置換剤 酸誘導体の製造法。

- 4 -

(a E)